Best Available Copy

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-339263

(43)公開日 平成5年(1993)12月21日

	箇所
A 6 1 K 31/435 A E D 9360 – 4 C	
31/47 ABU 9360-4C	
31/55 ABN 9360-4C	

審査請求 未請求 請求項の数1(全 33 頁)

(21)出顯番号

特顏平4-147518

(22)出願日

平成4年(1992)6月8日

特許法第30条第1項適用申請有り 平成4年3月5日 社団法人日本薬学会発行の「日本薬学会第112年会講演 要旨集」に発表 (71)出願人 000250100

两永與菜株式会社

大阪府大阪市中央区伏見町4丁目2番14号

(72)発明者 長坂 達夫

東京都八王子市左入町521番地46

(72) 発明者 小杉 義幸

東京都八王子市散田町 1-1 西八王子ハ

イツA-404

(72)発明者 川原 利雄

東京都清瀬市上清戸 2 - 12-19-403号

(74)代理人 弁理士 有賀 三幸 (外2名)

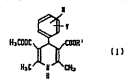
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ジヒドロビリジン誘導体

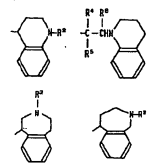
(57)【要約】

(修正有)

【構成】 式(1)のジヒドロビリジン誘導体。



(式中、X、YはNO₂、ハロゲン原子を示し、R¹は 次式等の基を示す。



(R² は低級アルキル基、アシル基等; R⁴, R⁶ は

H、低級アルキル基; R⁵ はH、フェニル基等を示す) 【効果】 カルシウム拮抗作用、血圧降下作用を有し、 狭心症治療剤、脳循環改善剤、高血圧症治療剤として有 用である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 次の一般式(1)

*【化1】

〔式中、X及びYはそれぞれニトロ基又はハロゲン原子を示し、

R! は次の(2)~(9)から選ばれる基を示す。

(ここで、R² は低級アルキル基、低級アルケニル基、アラルキル基、アシル基、トルエンスルホニル基又はエステル化されたカルボキシル基を示し、R² は水素原子又は低級アルコキシ基を示し、R³ は水素原子又は低級アルキル基を示し、R⁴ は水素原子、フェニル基、アラルキル基又は低級アルコキシ、低級アルケニルオキシもしくはフェノキシで置換されていてもよい低級アルキル基を示し、R⁵ は水素原子、低級アルキル基又はフェニル基を示し、R⁷ は低級アルキル基、アラルキル基又はフェニル基を示し、R⁷ は低級アルキル基、アラルキル基又はフェニル基を示し、R⁷ は低級アルキル基、アラルキル基又はフェニル基を示し、R⁷ は低級アルキル基、アラルキル基又は

40 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は持続性のあるカルシウム 拮抗作用及び血圧降下作用を有し、狭心症や高血圧症の 治療薬として有用なジヒドロビリジン誘導体に関する。

[0002]

【従来の技術】カルシウム拮抗薬は、心筋や血管平滑筋の細胞膜にあるカルシウムチャンネルに直接作用し、細胞外カルシウムイオンの細胞内流入を遮断する。その結果、細胞内遊離カルシウムイオンの増加が抑制され、特50に血管平滑筋では筋の過収縮と不完全弛緩が緩解され、

血管の拡張と降圧がもたらされる。このような作用を有するカルシウム拮抗薬としては、ニフェジピン、ニカルジピンに代表されるジヒドロピリジン誘導体が狭心症治療剤、脳循環改善剤、高血圧症治療剤等として広く使用されている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、これらのジヒドロピリジン誘導体は、作用持続時間が比較的短く、また反射性頻脈の発生等の副作用の点で充分満足できるものではなかった。従って、本発明の目的は作用持 10 続時間が長く、副作用の少ない新たなカルシウム拮抗薬*

*を提供することにある。

[0004]

【課題を解決するための手段】そこで、本発明者らはジヒドロビリジン環の3位のエステル部に種々の含窒素複素環を導入し、その薬理作用を検討してきた結果、下記一般式(1)で表わされるジヒドロビリジン誘導体が強力でかつ持続的なカルシウム拮抗作用を有することを見出し、本発明を完成するに至った。

【0005】すなわち、本発明は次の一般式(1)

[0006]

【化2】

〔式中、X及びYはそれぞれニトロ基又はハロゲン原子を示し、

 R^1 は次の(2)~(9)から選ばれる基を示す。

【0007】 (ここで、R¹ は低級アルキル基、低級ア ニル基又はエステル化されたカルポキシル基を示し、R ルケニル基、アラルキル基、アシル基、トルエンスルホ 50 は水素原子又は低級アルコキシ基を示し、R¹ は水素

原子又は低級アルキル基を示し、R・は水素原子、フェニル基、アラルキル基又は低級アルコキシ、低級アルケニルオキシもしくはフェノキシで置換されていてもよい低級アルキル基を示し、R・は水素原子、低級アルキル基又はフェニル基を示し、R・は低級アルキル基、アラルキル基又はフェニル基を示す))で表わされるジヒドロビリジン誘導体を提供するものである。

【0008】本発明において、低級アルキル基として は、炭素数1~6の直鎖又は分岐鎖のアルキル基、例え はメチル基、エチル基、n-プロピル基、iso-プロ 10 ヒル基、nープチル基、1soープチル基、secープ チル基、tert-プチル基、n-ペンチル基、n-ヘ キシル基等が挙げられる。低級アルケニル基としては、 **炭素数2~6の直鎖又は分岐鎖のアルケニル基、例えば** ピニル基、アリル基、3-プテニル基等が挙げられる。 アラルキル基としては、ペンジル基、ジフェニルメチル 基、フェネチル基等が挙げられる。アシル基としては、 アセチル基、プロパノイル基、プチリル基等のアルカノ イル基及びペンゾイル基等のアロイル基が挙げられる。 エステル化されたカルポキシル基としては、例えばメト 20 キシカルポニル、エトキシカルポニル、tert-プト キシカルポニル等のアルコキシカルボニル基、ベンジル オキシカルポニル、4-クロロペンジルオキシカルポニ ル、フルオレニルメトキシカルポニル等のアラルキルオ キシカルポニル基、フェノキシカルポニル、4-メトキ シフェノキシカルポニル、4-ジメチルアミノフェノキ シカルポニル、ナフチルオキシカルポニル等のアリール オキシカルポニル基が挙げられる。低級アルコキシ基と しては、炭素数1~6の直鎖又は分岐鎖のアルコキシ 基、例えばメトキシ基、エトキシ基、n-プロピルオキ 30 シ基、1so-プロピルオキシ基、n-プチルオキシャ

★基、n-ヘキシルオキシ基等が挙げられる。低級アルケニルオキシ基としては、炭素数2~6の直鎖又は分岐鎖のアルケニルオキシ基、例えばピニルオキシ基、アリルオキシ基等が挙げられる。

6

【0009】一般式(1)中のR¹ を示す前配(2)~ (9)の基のうち、(2)、(4)及び/又は(5)が 特に好ましい。

[0010] 本発明の一般式(1) で表わされる化合物 のうち塩基性基を有する化合物は、薬理学的に許容し得 る酸と塩を形成することができる。斯かる酸としては例 えば塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、硝酸、リ ン酸等の鉱酸;ギ酸、酢酸、シュウ酸、クエン酸、コハ ク酸、フマール酸、マレイン酸、リンゴ酸、酒石酸、メ タンスルホン酸、エタンスルホン酸等の有機酸が挙げら れる。また、本発明化合物(1)は不斉炭素原子を有す るが、全ての光学活性体及びそれらの混合物は本発明の 範囲に包含されるものである。光学活性化合物は、光学 活性原料を用いて製造できる。また、光学活性な担体を 用いたクロマトグラフィーによりラセミ化合物を分離し て得ることもできる。更に、一般式(1)で表わされる 化合物のうち塩基性を有するものである場合は、そのラ セミ化合物と光学的に活性な酸(例えば酒石酸、ジアセ チル酒石酸、ジトルオイル酸)とを作用させてジアステ レオマーの塩を形成させ、次いで晶出、蒸留、クロマト グラフィー等で分離し、分離した塩から光学的に活性な 化合物を得ることもできる。

【0011】本発明のジヒドロビリジン誘導体 (1)は、例えば次の反応式に従って製造される。

[0012]

【化3】

〔式中、X、Y及びR1は前記と同じ〕

[0013] すなわち、ジヒドロビリジン-3-カルポン酸(2) 又はその反応性誘導体にアルコール(10)を反応させることにより、ジヒドロビリジン誘導体(1)が製造される。

ム、四塩化炭素、クロルペンゼン等のハロゲン化炭化水 茶類、ペンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素類、テト ラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類、アセトニ トリル、N、N - ジメチルホルムアミド等の非プロトン 性極性溶媒中、ピリジン、トリエチルアミン等のアミン 類の存在下又は非存在下に-70℃~100℃、好まし くは-20℃~50℃で、塩化チオニル、シュウ酸ジク ロリド、三塩化リン、万塩化リン、オキシ塩化リン、三

臭化リン等のハロゲン化試薬を反応させることにより得 られる。特に、ハロゲン化試薬として塩化チオニルを用 い、反応溶媒としてN、N-ジメチルホルムアミド又は ジクロルメタンを単独あるいは混合して用いて氷冷下に 反応を行うことが好ましい。

【0015】これらのジヒドロピリジン-3-カルポン 酸(2)の反応性誘導体とアルコール(10)との反応 は、前述の溶媒と同様の溶媒中、ピリジン、ピコリン、 N. N-ジメチルアニリン、N-メチルモルホリン、ジ メチルアミン等の塩基の存在下に−70℃~100℃、 好ましくは-20℃~50℃で行うことができる。

【0016】反応混合物から目的化合物を単離するに は、常法、例えば溶媒留去、再結晶、カラムクロマトグ ラフィー等により行われる。

【0017】尚、原料化合物として用いられる化合物 (2) はHantzsch合成法及び改良法 (A. As himori et al. : Chem. Pharm. Bull., 39, 108 (1991)) により容易に 製造することができる。

Hのうち、前配(2)、(3)、(5)、(6)又は (7) の構造を有する化合物は、例えば対応するケトン 体を水素化リチウムアルミニウムや水素化ホウ素ナトリ ウム等の還元剤を用いて還元する方法、当該還元反応後 に常法に従い置換基R!を導入する方法等を組み合わせ ることにより製造される。また、R1OHのうち、前記 (4) の構造を有する化合物は、例えばテトラヒドロキ ノリンにHO-CR4R5-CHR6-Br又はエポキシ 化合物を反応させる方法、プロモ酢酸エステルを反応さ せた後還元する方法等により製造することができる。ま 30 た、R1OHのうち、前記(8)又は(9)の構造を有 する化合物は、N-クロロプロピルペンズアゼピン体又 はN-クロロプロビルジペンズアゼピン体にHOCH CH: NHR'を反応させることにより製造される。

【発明の効果】かくして得られるジヒドロピリジン誘導

体(1)は、強力かつ持続的なカルシウム拮抗作用を有 し、また持続的な血圧降下作用を有する。従って、狭心 症治療剤、脳循環改善剤、高血圧症治療剤として有用で

[0020]

【実施例】次に実施例を挙げて本発明を更に詳細に説明 するが、本発明はこれらによって何ら飼限されるもので

【0021】実施例1

1, 4-ジヒドロ-2, 6-ジメチル-4-(3-二ト 10 ロフェニル) -3.5-ピリジンジカルボン酸 1-ペ ンジルー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロー4ーキノリル メチル エステル(1):1,4-ジヒドロ-2,6 ージメチルー4ー(3ーニトロフェニル)ー3.5ーピ リジンジカルポン酸水素メチル(244mg)を無水ジメ チルホルムアミドー無水ジクロロメタン(1:4) (5 ml) 混液に溶解させ、氷冷下、塩化チオニル (88mg) の無水ジクロロメタン(0.5ml)溶液を滴下し1時間 攪拌した後、1-ペンジル-1, 2, 3, 4-テトラヒ 【0018】 また、もう一方の原料化合物であるR'O 20 ドロー4ーキノリノール (160mg) の無水ジクロロメ タン (1 ml) 溶液を滴下し、3時間攪弁を続けた。反応 液に水を加えクロロホルムで抽出後、有機層を飽和食塩 水で洗浄し、乾燥、溶媒を減圧留去して得られた残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ジクロロメタ ン) で精製して、標題化合物(1)95 嘘を得た。

【0022】褐色無晶形物質

¹ H-NMR (CDCl₃) δ:1.68-2.13(2H, m), 1.94(2.52H, s), 1.96 (0.48H, s), 2.34(3H, s), 3.11-3.88(2H, m), 3.62(0.48H, s), 3.63(2.52H, s), 4.42-4.59(3H, m), 5.34(0.84H, s), 5.4 4(0.16H, s), 6.08(1H, t, J=7Hz), 6.43-8.17(13H, m).

MS m/z:492(M+-NO2, CH3).

[0023] 実施例2

実施例1と同様にして表1に示す化合物(2)~化合物 (3) を合成した。

[0024]

【表1】

和	褐色無晶形 粉 質	褐色無晶形勢質
'H-NMR (CDC) a) &:	1.62-1.75(1H, m), 1.88(2.67H, s), 1.93(0.33H, s), 2.00-2.13(1H, m), 2.34(2.67H, s), 2.36(0.33H, s), 2.84(0.33H, s), 2.89(2.67H, s), 3.08-3.26(1H, m), 3.55(0.33H, s), 3.59(2.67H, s), 3.72-3.83(1H, m), 4.46(0.11H, s), 4.51(0.89H, s), 5.34(0.89H, s), 5.44(0.11H, s), 6.11(1H, t, J=9Hz), 6.44-8.13(8H, m).	1.70-2.09(2H, m), 1.92(2, 82H, s), 1.93(0, 18H, s), 2.33(2, 82H, s), 2.35(0, 18H, s), 3.04-4.00(4H, m), 3.60(2, 82H, s), 3.61(0, 18H, s), 4.47(0, 06H, s), 4.50(0, 94H, s), 5.12-5.29(2H, m), 5.52(0, 94H, s), 5.64(0, 06H, s), 5.92(1H, ddt, J=5.10, 17Hz), 6.37-8.17(8H, m).
質 配スペクトル (m/2)	416 (M*-NO ₂ CH ₃)	503 (N+)
Ra	−CH₀	-CH2CH=CH2 - 503 (N*)
Z	NO ₂	NOS
化合物 器 号	8	ო

【0025】実施例3

1, 4-ジヒドロー2, 6-ジメチルー4ー (3-二ト ロフェニル)-3,5-ピリジンジカルポン酸 1-(ペンジルオキシカルポニル) -1, 2, 3, 4-テト ラヒドロー4ーキノリル メチル エステル (4): 1, 4-ジヒドロ-2, 6-ジメチル-4-(3-ニト ロフェニル) -3,5-ビリジンジカルボン酸水条メチ ル (321g) を無水ジメチルホルムアミドー無水ジク

化チオニル (1 1 5 mg) の無水ジクロロメタン溶液を滴 下し、1時間攪拌した。これに、1-(ペンジルオキシ カルボニル) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロー4-キ ノリノール (250mg) の無水ジクロロメタン溶液を滴 下し、更にN-メチルモルホリン(89歳)の無水ジク ロロメタン (0. 5回) 溶液を滴下して氷冷下2時間提 **弁を続けた。反応液に水を加えクロロホルムで抽出した** 後、有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥、溶媒を減圧留 ロロメタン (1:4) (5ml) に溶解させ、氷冷下、塩 50 去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフ

ィー(ジクロロメタン:アセトン=50:1)で精製 し、標題化合物(4)365ءを得た。

【0026】黄色無晶形物質

¹ E-NMR (CDCl₃) δ:1.79-2.19(2H, m), 2.31-2.39(6H, m), 3. 33-4.28(1H, m), 3.60(3H, s), 4.01-4.28(1H, m), 4.99(0.5 H, s), 5. 01 (0. 5H, s), 5. 26 (2H, ABq, JAB - 13Hz), 5. 76 (1H, s), 5.91(1H, s), 6.71-8.10(13H, m).

MS m/z:597(M).

[0027] 実施例4

実施例3と同様にして、表2~表7に示す化合物(5)

12

~化合物 (18) を合成した。

[0028]

【表2】

	#11	数	黄色無晶形物図
	'H-NMR(CDC);) &:	1. 54(9H, s), 1. 79-2. 13(2H, m), 2. 35(4, 5H, s), 2. 39(1. 5H, s), 3. 32(0. 5H, ddd, J=2. 5, 9. 5, 13Hz), 3. 50-3. 60(0. 5H, m), 3. 60(1. 5H, s), 3. 61(1. 5H, s), 4. 01(0. 5H, dt, J=4, 13Hz), 4. 18((0. 5H, dt, J=4, 13Hz), 4. 99(0. 5H, s), 5. 03(0. 5H, s), 5. 76(1H, s), 5. 91(0. 5H, t, J=4Hz), 5. 92(0. 5H, t, J=4Hz), 6. 68-7. 56(5H, m), 7. 76(0. 5H, d, J=8Hz), 7. 90-7. 94(1H, m), 7. 98-8. 02(0. 5H, t, J=2Hz), 7. 98-8. 02(0. 5H, t, J=2Hz),	1. 85-2. 22 (2H, m), 2. 25 (1, 5H, s), 2. 27 (1, 5H, s), 2. 33 (1, 5H, s), 2. 35 (3H, s), 2. 39 (1, 5H, s), 3. 57-4. 18 (2H, m), 3. 61 (1, 5H, s), 3. 63 (1, 5H, s), 4. 99 (0, 5H, s), 5. 02 (0, 5H, s), 5. 85 (1H, s), 5. 89 (1H, t, J=5, 5Hz), 6. 73-8, 07 (8H, m).
N - R 2	置 留 スペクトル (n/2)	563 (H+)	505 (N°)
CH3	Rª	-COOC(CH3),	-cock.
CH ₃ CDC H		* NO	NOs
	名 4 4 4	, rù	ω,
		【表 3】	

[0029]

م ا	2	影	光
朝	黄色無晶形物質	黄色無臨形勢質	黄色無晶形物質
'H NAR (CDC1s) & :	1. 93-2. 30(2H, m), 2. 30(3H, s), 2. 33(1. 5H, s), 2. 36(1. 5H, s), 2. 36(1. 5H, s), 3. 53-3. 65(0. 5H, m), 3. 59(1. 5H, s), 3. 60(1. 5H, e), 4. 20(0. 5H, dt, J=5, 13Hz), 4. 36(0. 5H, dt, J=4. 5, 13Hz), 5. 02(0. 5H, s), 5. 06-6. 01(1H, m), 6. 02-6. 19(1H, br), 6. 75-8. 30(13H, m).	1. 92-2. 30(24, m), 2. 33(34, s), 2. 35(1, 744, s), 2. 39(1, 264, s), 3. 53-3. 87(14, m), 3. 60(34, s), 3. 81(34, s), 4. 19(0, 424, dt, J=4, 5, 134z), 4. 34(0, 584, dt, J=4, 5, 134z), 5. 05(0, 424, s), 5. 95(14, s), 5. 95-6. 00(14, m), 6. 75-8. 08(124, m).	1. 79-2. 09(2H, m), 2. 32(5, 4H, s), 2. 37(0. 6H, s), 3. 36(1H, ddd, J=4, 10, 5, 13Hz), 3. 58(3H, s), 3. 95(1H, dt, J=5, 13Hz), 4. 28(1H, t, J=6Hz), 4. 55-4. 70(2H, m), 4. 96(0, 1H, s), 4. 99(0, 9H, s), 5. 76(1H, s), 5. 88(1H, t, J=4Hz), 7. 06(1H, dt, J=1, 5, 7, 5Hz), 7. 11-8. 02(14H, m), 8. 05(0, 9H, t, J=2Hz), 7. 11-8. 02(14H, m), 9. 05(0, 9H, t, J=2Hz), 7. 11-8. 02(14H, m), 9. 05(0, 9H, t, J=2Hz), 9. 12(0, 1H, t, J=2Hz).
質 顧 スペクトル (11/2)	613 (H+)	ſ	686 (M*+1)
R²	-000	-C00 - OCH •	-c00-cH2
2	NO ₂	NO ₂	NO2
- 化合物 · 番 · 号	-	(本4)	On

[0030]

【表4】

15		16 .
争	黄 色無晶形 勢 效	数 田 田 田 田 田 田
'H-NMR (CDC1,) Ø:	1. 93-2. 27(2H, m), 2. 31(3H, s), 2. 37(3H, s), 3. 46(1. 5H, s), 3. 60(1. 5H, s), 3. 62-3. 88(1H, m), 3. 99(0, 5H, dt, J=5, 5. 14Hz), 4. 18(0, 5H, dt, J=5, 13. 5Hz), 5. 03(0, 5H, s), 5. 05(0, 5H, s), 5. 99(0, 5H, t, J=5Hz), 6. 02(0, 5H, t, J=4, 5Hz), 6. 38-6. 68(1H, br), 6. 80-7. 42(10H, m), 7. 46(0, 5H, d, J=12Hz), 7. 54(0, 5H, d, J=12Hz), 7. 87-8. 02(1H, m), 7. 95(0, 5H, s), 8. 06(0, 5H, s).	1. 82-2. 16(2R, m), 2. 32(2. 28H, s), 2. 34(3. 72H, s), 3. 40(0. 76H, ddd, J=4, 10. 5, 13Hz), 3. 60(3H, s), 3. 63-3. 75(0. 24H, dd, J=6, 12. 5Hz), 4. 98(0. 24H, s), 5. 01(0. 76H, dt, J=6, 12. 5Hz), 4. 98(0. 24H, s), 5. 01(0. 76H, s), 5. 22(2H, ABq, J, s=12Hz), 5. 78(1H, s), 5. 91(1H, t, J=4, 5Hz), 6. 72-7. 42(8H, m), 7. 52(0. 76H, dt, J=1, 5. 8Hz), 7. 78(0. 24H, dt, J=1, 5. 8Hz), 7. 78(0. 24H, dt, J=8, 5Hz), 7. 84(0. 76H, dt, J=8, 5Hz), 7. 88-8. 00(1H, m), 8. 04(0. 76H, t, J=2Hz), 8. 08(0. 24H, t, J=2Hz),
質 量 スペクトル (m/z)	568 (M•)	631 (4.)
R²		-c00cH ₂ -C0
2	NO ₂	ND
(10	(表5)

[0031]

17	
1/	

1	7		18
##	黄色無晶形 物質	黄色無晶形物質	黄色無晶形 物質
'H-NMR (CDCI ») & :	2. 02-2, 32(2H, m), 2. 32(3H, s), 2. 35(1, 26H, s), 2. 39(1, 74H, s), 3. 55(1, 26H, s), 3. 58(1, 74H, s), 3. 78(0, 42H, ddd, J=4, 10, 5, 13, 5Hz), 3. 96(0, 58H, ddd, J=5, 11, 5, 13, 5Hz), 4. 34(0, 42H, dt, J=5, 13, 5Hz), 4. 50(0, 58H, dt, J=4, 5, 13, 5Hz), 5. 05(0, 58H, s), 5. 06(0, 42H, s), 5. 93(1H, s), 6. 03(1H, t, J=3Hz), 6. 80-8, 12(15H, m).	1. 92-2. 28 (24, m), 2. 34 (34, s), 2. 36 (1. 54, s), 2. 40 (1. 54, s), 2. 96 (64, s), 3. 52-3. 62 (0. 54, m), 3. 60 (34, s), 3. 80 (0. 54, ddd, J=5, 9. 5, 134z), 4. 19 (0. 54, dt, J=5, 134z), 5. 02 (0. 54, s), 5. 43 (0. 54, dt, J=4, 5, 134z), 5. 02 (0. 54, s), 5. 65 (0. 54, s), 5. 85 (14, s), 5. 97 (0. 54, t, J=5, 54z), 5. 98 (0. 54, t, J=5, 54z), 6. 70-8. 08 (124, m).	1. 80-2. 70 (2H, m), 2. 27 (0. 84H, s), 2. 28 (2. 16H, s), 2. 29 (2. 16H, s), 2. 32 (0. 84H, s), 3. 29 (0. 72H, ddd, J=4. 10. 5. 13Hz), 3. 55 (3H, s), 3. 58-3. 74 (0. 28H, m), 4. 00 (0. 72H, dt, J=4. 5. 13. 5Hz), 5. 22-5. 32 (2H, m), 5. 36 (1H, s), 5. 78 (1H, s), 5. 89 (0. 72H, t, J=4. 5Hz), 5. 92 (0. 28H, t, J=4Hz), 6. 57-7. 46 (11H, m), 7. 80 (0. 28H, d, J=8. 5Hz), 7. 88 (0. 72H, d, J=8. 5Hz).
質 スペクトル (m/2)	633 (H+)		475(M+ -CeHsC & 2)
R2	P P P P P P P P P P P P P P P P P P P	-coo-Coo-Ch3), 626(M1)	-c00-cH ₂
2	NO ₂	NO ₂	
化合物器。日	12	(m.c.)	**

[0032]

【表6】

19	(11)		
和	效效色無 形 	白色無晶形物質	
H-NAR (COCIs) & :	1. 53 (9H, s), 1. 78-2. 15 (2H, m), 2. 27-2. 38 (6H, m), 3. 24 (0. 78H, ddd, J=4. 5, 11. 13Hz), 3. 52-3. 64 (0. 22H, m), 3. 55 (3H, s), 3. 54 (0. 78H, dt, J=5. 13Hz), 4. 12 (0. 22H, dt, J=5. 13Hz), 5. 37 (1H, s), 5. 70 (1H, s), 5. 87-5. 93 (1H, m), 6. 55-7. 33 (6H, m), 7. 71 (0. 22H, dt, J=8. 5Hz), 7. 78 (0. 78H, d, J=8. 5Hz).	1. 88-2. 26(2k, m), 2. 28(0. 93h, s), 2. 29(2. 07h, s), 2. 34(2. 07h, s), 2. 36(0. 93h, s), 3. 45(0. 69h, ddd, J=3. 5, 10. 5, 14hz), 3. 45(2. 69h, ddd, J=3. 5, 10. 5, 14hz), 3. 55(2. 07h, s), 3. 56(0. 93h, s), 3. 82(0. 31h, ddd, J=4. 5, 8. 5, 13hz), 4. 13(0. 69h, dt, J=4. 5, 14hz), 4. 32(0. 31h, dt, J=4. 5, 13hz), 5. 38(1h, s), 5. 80(1h, s), 5. 96(0. 69h, t, J=4. 5hz), 5. 38(1h, m), 7. 86(0. 31h, t, J=4. 5hz), 6. 60-7. 43(11h, m), 7. 86(0. 31h, d, J=8hz), 7. 96(0. 69h, d, J=8hz).	
質 スペクトル (m/2)	586 (м+)	606 (M+)	
R ²	s (CH 3) 3000-	-000	
2			
化合物	15	9 (寿7)	

[0033]

【表7】

21

± ± ± ± ± ± ± ± ± ± ± ± ± ± ± ± ± ± ±	白色無晶形 物質
'H-NMR (CDC1s) &:	1. 87-2, 26(2H, m), 2, 28 (0, 81H, s), 2, 29 (2, 19H, s), 2, 34 (2, 19H, s), 2, 36 (0, 81H, s), 3, 43 (1H, ddd, J=3, 10, 5, 13, 5Hz), 3, 55 (2, 19H, s), 3, 55 (0, 81H, s), 3, 81 (3H, s), 4, 12 (0, 73H, dt, J=4, 5, 13, 5Hz), 4, 20 (0, 27H, dt, J=4, 5, 13, 5Hz), 5, 68 (1H, s), 5, 95 (0, 73H, t, J=5Hz), 5, 98 (0, 27H, t, J=5Hz), 6, 59-7, 33 (10H, m), 7, 86 (0, 27H, d, J=8Hz), 7, 93 (0, 73H, d, J=8Hz).
A B B A A A A A A A A A A A A A A A A A	Y OCH* 636 (M+)
R2	-coo - OCH*
Z	£ 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5
化合物	17

【0034】実施例5

1, 4-ジヒドロ-2, 6-ジメチル-4-(3-二ト 1時間 ロフェニル) -3, 5-ピリジンジカルポン酸 2-ペ -テーンジル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-4-イソキノ 無水ジリル メチル エステル(19):1, 4-ジヒドロー 間投射 2, 6-ジメチル-4-(3-二トロフェニル) -3, 抽出し 5-ピリジンジカルポン酸水染メチル(332mg)を無 リカクス・ジメチルホルムアミド-無水ジクロロメタン(1: ン=54)(5ml)に溶解させ、氷冷下、塩化チオニル(17 50 得た。

9 mg) の無水ジクロロメタン (0.5 ml) 溶液を滴下し 1時間提幹した。これに 2 ーペンジルー 1, 2, 3, 4 ーテトラヒドロー4ーイソキノリノール (239 mg) の無水ジクロロメタン (1 ml) 溶液を滴下し、氷冷下 2 時間投幹を続けた。反応液に水を加え、ジクロロメタンで抽出し、乾燥、溶媒を減圧下留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:アセトン=5:1) で箱製し、標館化合物 (19) 321 mgを 名た。

z).

【0035】黄色無晶形物質

¹ H-NMR (CDC1;) & :2.33(0.6H, s), 2.36(2.4H, s), 2.37(2.4 H, s), 2. 38 (0. 6E, s), 2. 74-2. 98 (2H, m), 3. 47-3. 91 (4H, m), 3.60(0.6H, s), 3.61(2.4H, s), 5.10(1H, s), 5.77(0.8H, s), 5.80(0.2H, s), 5.96(0.8H, t, J=3Hz), 6.01(0.2H, t, J=5H z), 6.76-7.62(11H, m), 7.83-7.99(1H, m), 7.98(0.8H, t, J= 1.5Hz).8.05(0.2H, t, J=1.5Hz).

MS m/z:553(M⁺).

【0036】 実施例6

ロフェニル)-3,5-ピリジンジカルボン酸 1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-メチル-4-イソキノ リル メチル エステル (20):1, 4-ジヒドロー 2. 6 - y + y - 4 - (3 - z - b - z - z) - 3. 5-ピリジンジカルボン酸水素メチル (493mg) をジ メチルホルムアミドージクロロメタン (1:4) (5m 1) の混液に溶解させ、氷冷下、塩化チオニル(177m g) のジクロロメタン(0.5ml) 溶液を加え1時間攪 **拌した。これに、2-メチル-1,2,3,4-テトラ** メタン (1 ml) 溶液を滴下し、更にN-メチルモルホリ ン (136mg) のジクロロメタン (0.5ml) 溶液を滴 下して氷冷下 5 時間攪拌を続けた。反応液に水を加えジ クロロメタンで抽出し、乾燥、溶媒を減圧下留去して得 られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(へ キサン:アセトン=5:1)で精製して黄色無晶形物質 を得た。更にシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ジ クロロメタン:アセトン=20:1) でジアステレオマ ーを分離して、先溶出物20a (黄色無晶形物質) 95 mgと後溶出物20b (黄色無晶形物質) 121mgを得 30 6.83-7.50(11H,m),7.82-7.99(2H,m).

[0 0 3 7] 20a: H-NMR (CDCls) & :2.36(9H, s), 2.52-2. 74(2H, m), 3, 45(1H, d, J=15Hz), 3, 59(3H, s), 3, 69(1H, d, J= 15Hz), 5. 08 (1H, s), 5. 82 (1H, s), 6. 01 (1H, t, J=5. 5Hz), 7. 1 0(1H, d, J=7.5Hz), 7.17-7.32(3H, m), 7.32(1H, t, J=8Hz), 7. 66 (1H, dt. J=2.8Hz), 7. 98-8. 03 (1H, m), 8. 07 (1H, t. J=2H 24

20b: H-NMR (CDCl₂) & :2.34(3H, s), 2.41(3H, s), 2.45(3H, s), 2. 83 (2H, d, J=5Hz), 3. 44 (1H, d, J=15Hz), 3. 59 (3H, s), 3. 74(1H, d, J=15Hz), 5. 05(1H, s), 5. 80(1H, s), 5. 91(1 H, t, J=5Hz), 6.67(1H, d, J=7.5Hz), 6.98(1H, t, J=7.5Hz). 7. 06 (1H, d, J=7.5Hz), 7. 19 (1H, t, J=7.5Hz), 7. 24 (1H, t, J=7.5Hz) 7.5Hz), 7.48(1H, dt, J=1.5, 7.5Hz), 7.94-7.99(2H, m).

【0038】 実施例7

1、4ージヒドロー2、6ージメチルー4ー(3ーニト 1,4-ジヒドロ-2,6-ジメチル-4-(3-二ト 10 ロフェニル)-3,5-ピリジンジカルポン酸 2-(ペンジルオキシカルポニル) -1, 2, 3, 4-テト ラヒドロー4-イソキノリル メチル エステル (2 1):1,4-ジヒドロ-2,6-ジメチル-4-(3 -ニトロフェニル)-3.5-ピリジンジカルボン酸水 索メチル(289g)を無水ジメチルホルムアミドー無 水ジクロロメタン (1:4) (5ml) の混液に溶解さ せ、氷冷下塩化チオニル(103m)の無水ジクロロメ タン(0.5回)溶液を加え1時間攪拌した。これに2 - (ペンジルオキシカルポニル) - 1, 2, 3, 4 - テ ヒドロー4-イソキノリノール (218mg) のジクロロ 20 トラヒドロー4-イソキノリノール (222mg) の無水 ジクロロメタン (0.5ml) 溶液を滴下し、氷冷下2時 間提拌を続けた。反応液に水を加えジクロロメタンで抽 出し、乾燥、溶媒を減圧下留去して得られた残渣をシリ カゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:アセトン =5:1) で精製して標題化合物 (21) 171 嘘を得

【0039】黄色無晶形物質

¹ H-NMR (CDCl₂) 0:2.17-2.37 (6H. m), 3.43-3.62 (4H. m), 4. 18-4. 62 (2H, m), 4. 77-5. 33 (4H, m), 5. 64-5. 99 (2H, m,),

MS m/z:597(M+).

【0040】 実施例8

実施例7と同様にして表8~表9に示す化合物 (22) ~化合物(26)を合成した。

[0041]

【表8】

			26
	訊	黄色無晶形 物質	黄色無臨形勢質
	'H-NMR (CDC1s) &:	2. 18-2. 36 (6H, m), 3. 43-5. 34 (5H, m), 3. 48-3. 61 (3H, m), 5. 82-6. U5 (2H, m), 6. 90-7. 62 (11H, m), 7. 82-8. 04 (2H, m),	2.33(1.144, s), 2.37(3.724, s), 2.39(1.144, s), 2.62-3.90(44, w), 3.61(1.144, s), 3.62(1.864, s), 3.78(34, s), 5.10(0.384, s), 5.11(0.624, s), 5.67(0.624, s), 5.71(0.384, s), 5.90(0.624, t, J=44z), 5.96(0.384, t, J=54z), 6.48-6.78(34, w), 7.12-7, 63(74, w), 7.84-8.07(24, w).
۲	対 位 以 スペクトル (国/2)	583 (H+)	-OCH≤ 584(M++1)
	s 24	Ŧ	-0CH €
	Ra	000-	-CH z
	. 2	r _{ON}	NO,
	化合物 曆 号	22	23

[0042]

【表9】

27			28
## ##	黄色無晶形 物 質	黄色無晶形物質	黄色無晶形物質
'H-NMR(CDC1 ₃) & :	1. 32-1. 47 (94, m), 2. 60-2. 92 (24, m), 3. 34 (0. 374, d. J=34z), 3. 39 (0. 634, d. J=34z), 3. 58 (1. 894, s), 3. 59 (1. 114, s), 3. 63-3. 79 (14, m), 3. 80 (34, s), 5. 04 (0. 634, s), 5. 06 (0. 374, s), 5. 83 (0. 634, t, J=44z), 5. 85-5. 92 (14, m), 5. 94 (0. 374, t, J=44z), 6. 52-6. 79 (34, m), 7. 22-7. 70 (24, m), 7. 93-8. 09 (24, m).	2. 18-2. 36 (6H, m), 3. 33-3. 61 (4H, m), 3. 83 (3H, n), 4. 24-4. 68 (2H, m), 4. 92-5. 33 (2H, m), 5. 78-5. 99 (2H, m, CH), 6. 58-7. 62 (10H, m), 7. 82-8. 03 (2H, m).	2, 05-2, 21 (6H, m), 3, 38-5, 41 (5H, m), 3, 49-3, 57 (3H, m), 5, 73-6, 00 (1H, m), 6, 26-6, 67 (1H, m), 6, 57-7, 50 (12H, m).
質 届 スペクトル (m/2)	-OCH _e 508 (₩•)	-DCH _e 613(M·)	605 (M+)
K.a	-0CK	-0CH	*
. s	·-CH3	()-cao	000-
. 2	NO ₂	NO ₂	CLE
化合物	24	25	56

【0043】 実施例9

1, 4-ジヒドロー2, 6-ジメチルー4ー (3-二ト ロフェニル) -3, 5-ピリジンジカルポン酸 1, 2, 4, 5-テトラヒドロ-3-(p-トリルスルホニ ル) -3H-3-ペンズアゼピン-1-イル メチル エステル (27):1, 4-ジヒドロ-2, 6-ジメチ ルー4-(3-ニトロフェニル)-3,5-ピリジンジ カルポン酸水素メチル(357g)を無水ジメチルホル ムアミドー無水ジクロロメタン(1:4)(5ml)の混 50 で抽出し、乾燥、溶媒を減圧下留去して得られた残渣を

液に溶解させ、氷冷下、塩化チオニル (129 kg) の無 水ジクロロメタン (0.5ml) 溶液を滴下し1時間攪拌 した。これに1、2、4、5-テトラヒドロ-3-(p -トリルスルホニル) -3H-3-ベンズアゼピン-1 -オール (3 1 0 mg) の無水ジクロロメタン (1 ml) 溶 液を滴下し、更にN-メチルモルホリン (99mg) の無 水ジクロロメタン (0.5ml)溶液を滴下して、氷冷下 2時間提拌を続けた。反応液に水を加えジクロロメタン

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:アセ トン=5:1) で精製して標題化合物(27) 235 ㎏ を得た。

【0044】黄色無晶形物質

¹ H-NMR (CDCl_s) δ : 2. 35(2. 35H, s), 2. 36(0. 75H, s), 2. 39(3 H, s), 2.41 (0.75H, s), 2.46 (2.25H, s), 2.78-3.67 (1.5H. m), 2.84 (0.75H, dd, J=7, 15Hz), 2.94 (0.75H, dd, J=10, 14H z), 3.12(0.75H, d, J=13Hz), 3.23(0.75H, dd, J=10, 15Hz), 3.67 (0.75H, s), 3.68 (2.25H, s), 3.77 (0.75H, J=6.5, 13H z), 4.00(0.75H, dd, J=7, 14Hz), 5.15(0.75H, s), 5.20(0.25 · 10 · 74(1H, dt, J=4.5, 12.5Hz), 2.98(0.52H, 2H, t, J=4.5Hz), 3. H, s), 5.81(0.75H, d, J=6.5Hz), 5.93(0.75H, s), 5.94(0.25 H, d, J=6. 5Hz), 6. 07 (0. 25H, s), 6. 85 (0. 75H, d, J=7Hz), 6. 9 7-8. 29 (6H, m), 7. 44 (0. 25H, t, J=8. 5H2), 7. 53 (0. 75H, d, J= 8.5Hz), 7.54(0.5H, d, J=8.5Hz), 7.63(1.5H, d, J=8.5Hz), 7.74(0.25H, d, J=8.5Hz), 7.89-7.94(0.75H, m), 8.00-8.04 (0.25H, m), 8.02(0.75H, t, J=2Hz), 8.09(0.25H, t, J=2Hz). MS m/z:630(M+-1).

【0045】 実施例10

1、4-ジヒドロ-2、6-ジメチル-4-(3-ニト ロフェニル)-3,5-ピリジンジカルポン酸 1, 2, 4, 5-テトラヒドロー3-メチルー3H-ペンズ アゼピン-1-イル メチル エステル (28):1, 2. 4. 5-テトラヒドロ-3-メチル-3H-ペンズ アゼピン-1-オールを用い実施例9と同様の方法によ り黄色結晶(塩酸塩)を得た。この結晶に飽和炭酸ナト

リウムを加えクロロホルムで抽出し、乾燥、溶媒を減圧 下留去して黄色無晶形物質を得た。このジアステレオマ 一の混合物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(へ

キサン:アセトン=5:1)で分離し、先溶出物質28 a (黄色無晶形物質) を79 m、後溶出物質28b (黄 色無晶形物質)を230㎏得た。

30

混合物: MS m/z:492(M+1).

[0 0 4 6] 28a: H-NMR(CDCl₁) &: 2.31(3H, s), 2.37-2. 48(1H, m), 2.38(3H, s), 2.39(3H, s), 2.59(2H, d, J=5Hz), 2. 67 (3H, s), 5. 28 (1H, s), 5. 80 (1H, s), 5. 99 (1H, i, J=5Hz), 7. 08-7.24(4H, m), 7.38(1H, t, J=8Hz), 7.76(1H, d, J=8Hz), 8. 00-8.04(1H, m), 8.15(1H, t, J=2Hz).

28b: H-NMR (CDC h) &: 2. 34 (3H, s), 2. 40 (3H, s), 2. 42 (3H, s), 2.43-3.07(6H, m), 3.66(3H, s), 5.17(1H, s), 5.92(1H, t, J=5Hz), 6.03(1H, s), 6.51(1H, d, J=7.5Hz), 6.90(1H, dt, J=1. 5, 7. 5Hz), 7.03-7.14(2H, m), 7.25(1H, t, J=8Hz), 7.53 (1H, d, J=8Hz), 7.94-7.99(1H, n), 8.09(1H, t, J=2Hz).

【0047】 実施例11

20 実施例9と同様にして表10~表11に示す化合物(2 9) ~化合物 (31)、表12に示す化合物 (32) 及 び表13に示す化合物(33)~化合物(34)を合成 した。

[0048]

【表10】

	和	黄色無晶形物質	黄色無晶形物質
	H-NMR (CDC1s) 8:	2. 37 (1.0054, s), 2. 38 (1.0054, s), 2. 42-3.08 (64, m), 2. 44 (0.994, s), 3. 53-3. 77 (24, m), 3. 67 (0.994, s), 3. 68 (2.014, s), 5. 21 (0.674, s), 5. 27 (0.334, s), 5. 97-6.08 (24, m, M), 6. 56 (0.674, d, J=84z), 6. 94 (0.674, d, J=1.5, 84z), 7. 03-7. 38 (8.664, m), 7. 58 (0.674, d, J=84z), 7. 65 (0.334, d, J=84z), 7. 93-8.00 (14, m), 8. 12 (14, t, J=24z).	2, 22-2, 38(6H, m), 2, 74-4, 42(6H, m), 3, 59-3, 68(3H, m), 4, 78-5, 23(3H, m), 5, 67-5, 98(2H, m), 6, 86-8, 07(13H, m).
	質 屋 スペクトル (m/z)	568 (M*+1)	611(∀⁺)
	R²	-сн²	-C00CH;
æ		NO2	NO2
	化合物	83	30

【0049】 【波1,1】

	33
執	黄色無晶形 多 致
'H-NWR (CDC1s) & :	2. 16-2. 37(6H, m), 2. 84-3. 04(1H, m), 3. 20-4. 63(5H, m), 3. 56-3. 64(3H, m), 5. 03-5. 15(1H, m), 5. 68-6. 05(2H, m), 6. 91-7. 35(10H, m), 7. 60-7. 65(1H, m), 7. 82-8. 08(2H, m),
質 顧 スペクトル (m/2)	597 (M+)
Rª	000-
2	NO ₂
化合物番号	31

[0050] [表12]

10

20

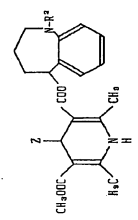
30

40

	#	黄色無品形
	'H-NMR(CDC1 ₀) & :	1. 64-2, 12(2H, m), 2, 31(1, 5H, s), 2, 32(1, 5H, s), 2, 35(1, 5H, s), 2, 35(1, 5H, s), 2, 35(1, 5H, s), 2, 40(1, 5H, s), 2, 41(1, 5H, s), 2, 41(1, 5H, s), 3, 27-3, 76(2H, m), 3, 66(3H, s), 3, 80(1, 5H, s), 4, 25-4, 40(1H, m), 4, 39(1H, s), 5, 08(0, 5H, s), 5, 12(0, 5H, s), 5, 78-5, 83(1H, m), 5, 82(0, 5H, s), 5, 86(0, 5H, s), 5, 86(0, 5H, s), 6, 86(0, 5H, s), 6, 72(0, 5H, s), 6, 72(0, 5H, s), 6, 72(0, 5H, s), 6, 73-6, 80(1H, m), 6, 81(0, 5H, s), 7, 10-7, 58(6H, m), 7, 14(0, 5H, s), 7, 88-7, 93(1H, m), 7, 93-7, 97(0, 5H, m), 8, 03(0, 5H, t, J=2Hz), 8, 03(0, 5H, t, J=2Hz),
N C<	質 国 スペクトル (m/z)	662(#+1)
COUD CH S	Z Z	-502-CHs
CH ₃ OOC	2	NO
·.	化合物 番号	32

[0051] [表13]

サボ	黄色無晶形物質	黄色無晶形物質	
'H-NMR (CDC1 ₀) 8:	1, 47-2, 05(4H, m), 2, 28-2, 42(9H, m), 3, 00-3, 17(1H, br), 3, 67(3H, s), 4, 07-4, 22(1H, br), 5, 17(0, 6H, s), 5, 30(0, 4H, s), 5, 57(0, 6H, d, J=10Hz), 5, 65(0, 4H, d, J=10Hz), 6, 12-6, 20(1H, m), 6, 38-6, 46(0, 6H, m), 6, 92(0, 6H, t, J=7, 5Hz), 7, 11(0, 6H, dt, J=1, 5, 7, 5Hz), 7, 17-7, 42(5, 2H, m), 7, 63-7, 72(3H, m), 7, 97-8, 06(1H, m), 8, 14(0, 4H, t, J=2Hz), 8, 17(0, 6H, t, J=2Hz).	1. 66-2. 57 (10H, m), 2. 75-3. 07 (1H, m), 3. 38-3. 73 (3H, m), 4. 34-4. 63 (1H, m), 4. 98-5. 37 (1H, m), 5. 82-6. 22 (2H, m), 6. 88-7. 78 (11H, m), 7. 91-8. 23 (2H, m).	
質 量 スペクトル (m/2)	631 (H+)	597 (M*)	
R²	-503-CH3	-000	
2 ··	NO ₂	ND,	
化合物番号	SS !) を滴下し1 時間腹	ぎ けした。これに、	



【0052】実施例12

1, 4-ジヒドロ-2, 6-ジメチル-4-(3-二ト ロフェニル)-3,5-ピリジンジカルポン酸メチル 2-(1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリル) エチル エステル (35):1, 4-ジヒドロ-2, 6 ージメチルー4ー (3-ニトロフェニル) -3, 5-ビ リジンジカルポン酸水素メチル (664㎏) を無水ジメ チルホルムアミドー無水ジクロロメタン (1:4) (1 0 ml) の混被に溶解し、氷冷下塩化チオニル (0. 2 m 50 クロマトグラフィー (ヘキサン:アセトン=10:1)

| 時間攪拌した。これに、1, 2, 3, 4 ーテトラヒドロー1ー(2ーヒドロキシエチル)キノリ ン (290 mg) の無水ジクロロメタン (1 ml) 溶液を滴 下し、更にN-メチルモルホリン(202歳)の無水ジ クロロメタン(0.5ml)溶液を滴下し氷冷下2時間投 拌を続けた。溶媒を減圧下留去し、残渣にクロロホルム を加えシリカゲルで濾過して大部分の不要物を除去し、 迦液を減圧下留去して得られた残渣をシリカゲルカラム

で精製して摂顕化合物(35)691歳を得た。 【0053】黄色結晶 唧 131-133℃ 1 H-NMR (CDC1a) &: 1.82-1.92(2H, m), 2.34(6H, s); 2.71(2

H, t, J = 6.5Hz), 3.24(2H, t, J=6Hz), 3.47(2H, t, J=6.5Hz), 3.65(3H, s), 4.19-4.28(2H, m), 5.12(1H, s), 6.54(1H, t, J=7. 5Hz), 6. 56 (1H, d, J=8. 5Hz), 6. 68-6. 79 (1H, br), 6. 91 (1 H, d, J=7.5Hz), 6.97-7.02(1H, m), 7.33(1H, t, J=8Hz), 7.61 (1H, d, J=8Hz), 7.95-8.00(1H, m), 8.11(1H, t, J=2Hz). MS m/z:491(M).

【0054】 実施例13

1, 4-ジヒドロー2, 6-ジメチルー4ー (3-二ト ロフェニル)-3,5-ビリジンジカルポン酸 メチル 1-メチル-2-(1, 2, 3, 4-テトラヒドロー 1-キノリル) エチル エステル (36):1, 4-ジ ヒドロー2, 6-ジメチルー4- (3-ニトロフェニ ル) -3,5-ピリジンジカルポン酸水索メチル (33 2 嘘) を無水ジメチルホルムアミドー無水ジクロロメタ ン(1:4) (5 ml) の混液に溶解し、氷冷下塩化チオ ニル (1 ml) を滴下し1時間攪拌した。これに、1. ピル) キノリン (267g) の無水ジクロロメタン (1 ml) 溶液を滴下し、更にN-メチルモルホリン (303 mg) の無水ジクロロメタン(0.5ml)を滴下し氷冷下 3時間攪拌した。溶媒を減圧下留去し、残渣にクロロホ ルムを加えシリカゲルで濾過した後、濾液を減圧下留去 して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ ー(ヘキサン:アセトン=8:1)で精製して標題化合 物(36)344 嘘を得た。

 $[0\ 0\ 5\ 5]$ H-NMR(CDC1₈) δ :1.12(1.5H, d, J=6.5Hz), 1. 31 (1. 5H, d, J=6. 5Hz), 1. 70-1. 95 (2H, m), 2. 31 (1. 5H, s), 2. 32(3H. s), 2. 34(1. 5H. s), 2. 62-2, 72(2H. m), 2. 94-3, 59 (4H, m), 3.65(1.5H, s), 3.67(1.5H, s), 5.08(0.5H, s), 5.10 (0.5H, s), 5.15-5.28(1H, m), 6.23(0.5H, s), 6.29(0.5H, s), 6.49-6.55(1.5H, m), 6.67(0.5H, d, J=8Hz), 6.88(1H, t, J=8Hz), 6.93-7.03(1H, m), 7.35(0.5H, t, J=8Hz), 7.36(0.5 H, t, J=8Hz), 7. 59-7. 66 (1H, m), 7. 96-8. 01 (1H, m), 8. 12(1

H. t. J=2Hz).

MS m/z:505(M⁺).

【0056】 実施例14

1、4-ジヒドロ-2、6-ジメチル-4-(3-二ト ロフェニル)-3,5-ピリジンジカルポン酸 1-エ チルー2ー(1, 2, 3, 4ーテトラヒドロー1ーキノ リル) エチル メチル エステル (37):1.4-ジ ヒドロー2、6-ジメチルー4-(3-ニトロフェニ ル) -3,5-ピリジンジカルポン酸水素メチル(33 10 2mg) を無水ジメチルホルムアミドー無水ジクロロメタ ン(1:4) (5 ml) の混液に溶解し、氷冷下塩化チオ ニル (143mg) の無水ジクロロメタン (0.5ml) 溶 液を滴下し1時間攪拌した。これに1, 2, 3, 4-テ トラヒドロ-1-(2-ヒドロキシブチル) キノリン (246mg) の無水ジクロロメタン (1ml) 溶液を滴下 し、更にN-メチルモルホリン (303 mg) の無水ジク ロロメタン(0.5回)溶液をを滴下し氷冷下2時間提 **丼を続けた。反応液に水を加えジクロロメタンで抽出** し、乾燥、溶媒を減圧下留去して得られた残渣をシリカ 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-(2-ヒドロキシブロ 20 ゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:アセトン= 10:1) で精製して標題化合物 (37) を得た。

40

【0057】褐色無晶形物質

 1 H-NMR (CDC)₃) δ : 0. 55 (1. 5H, t, J=7. 5Hz), 0. 97 (1. 5H, t, J =7.5Hz); 1.38-1.90(4H, m), 2.32(1.5H, s), 2.33(1.5H, s), 2. 34(1.5H, s), 2. 35(1.5H, s), 2. 61-2. 71(2H, m), 2. 89-3. 5 6(4H, m), 3.66(3H, s), 5.06-5.17(1H, m), 5.08(1H, s), 5.92 (0.5H, s), 5.92(0.5H, s), 6.49-6.57(1.5H, m), 6.70(0.5H, m)d, J=8Hz), 6.84-6.90(1H, m), 6.93-7.03(1H, m), 7.35(1H, t, J=8Hz), 7.60-7.66(1H, m), 7.97-8.01(1H, m), 8.11(0.5 H, t, J=2Hz), 8. 12(0. 5H, t, J=2Hz).

MS m/z:519(M).

【0058】 実施例15

実施例14と同様の方法により表14~18に示す化合 物 (38) ~化合物 (47) を合成した。

[0059]

【表14】

73			72
	供供	动色無晶形 勢 質	46年
	1H-NMR(CDC1 ₈)Ø:	1. 51-1. 81(2H, m), 2. 31(3H, s), 2. 33(1, 5Hz, s), 2. 35(1, 5Hz, s), 2. 53-2. 70(2H, m), 2. 75-3. 79(4H, m), 3. 69(3H, s), 5. 18(0, 5H, s), 5. 21(0, 5H, s), 5. 59-6. 07(2H, m), 6. 50-6. 59(1, 5H, m), 6. 71(0, 5H, d, J=8. 5Hz), 6. 85-7. 40(8H, m), 7. 60-7. 70(1H, m), 7. 98-8. 04(1H, m), 8. 13(0, 5H, t, J=2Hz), 8. 15(0, 5H, t, J=2Hz).	1. 62-1. 88(2H, m), 2. 25(1. 5H, s), 2. 26(1. 5H, s), 2. 30(3H, s), 2. 60-3. 55(8H, m), 3. 67(1. 5H, s), 3. 69(1. 5H, s), 5. 01(0. 5H, s), 5. 07(0. 5H, s), 5. 37-5, 50 (1H, m), 5. 89-6. 00(1H, br), 6. 34(0. 5H, d, J=8Hz), 6. 45-6. 50(1H, m), 6. 51(0. 5H, d, J=8Hz), 6. 83-6. 97(3H, m), 7. 10-7. 28(4H, m), 7. 31(0. 5H, t, J=8Hz), 7. 33(0. 5H, t, J=8Hz), 7. 55(1H, d, J=8Hz), 7. 95-8. 00(1H, m), 8. 03-8. 08(1H, m).
**************************************	質 屋 スペクトル (m/z)	567 (M*)	581 (M*)
C00 R4 R4 C40 CH6	Re	. #	æ
CH _s OUC H _s C	R4		-CH ₂
	化合物番号号	38	39
•		【表15】	

[0060]

在合物 R* R* スペクトル (http://dx.com/colls.com/col	l J	O	
R* R* スペクトル (4/2) (4/2		500~ 1111~	無晶形
(マ/z) (ロ/z) (ロ/	퐾	東 西 10	多田 文田
R・ R・ スペクト (m/z) - (CH。)。 H 519(M・) - CH20CH3 H 535(M・)		((2H, s),	
-(CH ₂ 0CH ₃ H	質 留 スペクトル (a/z)	519(8+)	,
	بر بر	±	=
名 名 中 (1)	*	-(CH ₀),	-CH ₂ OCH ₃
	化合物 番 号	. 07	17

[0061]

【表16】

(24)		14 00
	5	46
供	梅色無晶形物質	褐色無晶形 物質
¹H-NMR(COCIª) &:	1. 73-1. 92 (28, m), 2. 33 (4, 54, s), 2. 35 (1, 54, s), 2. 67 (0. 58, t, J=68z), 2. 71 (0. 58, t, J=68z), 3. 00-4. 07 (68, m), 3. 64 (0. 58, s), 2. 71 (0. 58, t, J=68z), 3. 00-4. 07 (68, m), 5. 64 (0. 58, s), 2. 16-5. 35 (38, m, CH), 5. 82 (0. 58, dt, J=5, 5, 10. 5, 17. 58z), 5. 94 (0. 58, dt, J=5, 5, 10. 5, 17. 58z), 6. 27 (0. 58, dt, J=7. 58z), 6. 27 (0. 58, s), 6. 31 (0. 58, dt, J=88z), 6. 54 (0. 58, t, J=7. 58z), 6. 57 (0. 58, dt, J=88z), 6. 57 (0. 58, dt, J=88z), 7. 35 (0. 58, t, J=88z), 7. 35 (0. 58, t, J=88z), 7. 35 (0. 58, t, J=28z), 8. 09 (0. 58, t, J=28z), 8. 15 (0. 58, t, J=28z).	1. 15(1. 5H, t, J=7Hz), 1. 25(1. 5H, t, J=7Hz), 1. 74-1. 92(2H, m), 2. 36(4. 5H, s), 2. 38(1. 5H, s), 2. 68(1H, t, J=6. 5Hz), 2. 71(1H, t, J=6. 5Hz), 3. 02-3. 59(8H, m), 3. 64(1. 5H, s), 3. 65(1. 5H, s), 5. 11(0. 5H, s), 5. 12(0. 5H, s), 5. 13-5. 21(1, m), 5. 73(0. 5H, s), 5. 76(0. 5H, s), 6. 53(0. 5H, dt, J=1. 8Hz), 6. 54(0. 5H, dt, J=1, 8Hz), 6. 66(0. 5H, d, J=8Hz), 6. 78(0. 5H, d, J=8Hz), 6. 87-6. 92(1H, m), 6. 97-7. 06(1H, m), 7. 35(0. 5H, t, J=8Hz), 7. 36(0. 5H, t, J=8Hz), 7. 63-7. 71(1H, m), 7. 97-8. 02(1H, m), 8. 08(0. 5H, t, J=2Hz), 8. 14(0. 5H, t, J=2Hz).
質 顧 スペクトル (四/2)	561 (N•)	549 (M•)
<u>a</u>	=	Œ
**	-CH3OCH2CH=CH2	-CH2OC2Hs
K 合物	42	43

[0062] [表17]

	•	47	. 48
新 · 禁		态色無晶形 物質	褐色無晶形 物 質
"H-NAR (CDC1 ₃) δ :		1. 08(1. 5H, d. J-6Hz), 1. 10(1. 5H, d. J-5Hz), 1. 21(3H, d. J-5Hz), 2. 35(1. 5H, s), 2. 36(1. 5H, s), 2. 37(1. 5H, s), 2. 36(1. 5H, s), 2. 37(1. 5H, s), 2. 38(1. 5H, s), 2. 37(1. 5H, s), 2. 38(1. 5H, s), 2. 71(1H, t, J-7Hz), 3. 03-3. 65(7H, m), 3. 64(3H, s), 5. 05-5. 21(1H, m), 5. 12(0. 5H, s), 5. 13(0. 5H, s), 5. 84(0. 5H, s), 6. 50-6. 58(1H, m), 6. 69(0. 5H, d. J-7. 5Hz), 6. 69(0. 5H, d. J-7. 5Hz), 6. 87-6. 92(1H, m), 6. 99(0. 5H, t, J-7. 5Hz), 7. 02(0. 5H, t, J-7. 5Hz), 7. 36(0. 5H, t, J-7. 5Hz), 7. 36(0. 5H, t, J-7. 5Hz), 7. 100. 5H, t, J-7. 5Hz), 7. 100. 5H, t, J-7. 5Hz), 7. 98-8. 02(1H, m), 8. 08(0. 5H, t, J-2Hz), 8. 08(0. 5H, t, J-2Hz), 8. 16(0. 5H, t, J-2Hz).	0. 92(1, 5H, t, J=7, 5Hz), 0. 94(1, 5H, t, J=7, 5Hz), 1. 25-1. 67(4H, m), 2. 36(1, 5H, s), 2. 37(3H, s), 2. 38(1, 5H, s), 2. 37(3H, s), 2. 38(1, 5H, s), 2. 68(1H, t, J=5, 5Hz), 2. 71(1H, t, J=5, 5Hz), 3. 67-3. 58(8H, m), 3. 64(1, 5H, s), 5. 12(0, 5H, s), 5. 12(0, 5H, s), 5. 13(0, 5H, s), 5. 13(0, 5H, s), 5. 13(0, 5H, s), 6. 13-5. 20(1H, m), 6. 66(0, 5H, s), 6. 13-6. 58(1H, m), 6. 66(0, 5H, d, J=8Hz), 6. 70(0, 5H, t, J=8Hz), 7. 02(0, 5H, t, J=8Hz), 7. 03(0, 5H, t, J=2Hz), 8. 14(0, 5H, t, J=2Hz).
質量	(m/z)	563 (N•)	577 (M°)
9		· ж	æ
	:	-CH ₂ O-CH(CH ₈) ₂	-CH2OC4H9
化合物	争	44	45

[0063]

【表18】

化合物 电电场	č.	90 DZ	選 国 メペクトル (2/m)	'H-NMR (CDC1 _a) & :	#5	*	49
46	Ŧ-	-CH ₀	505 (M+)	1.09(1, 5H, d, J=6Hz), 1.11(1, 5H, d, J=6, 5Hz), 1.75-1.90(2H, m), 2.29(1, 5H, s), 2.30(1, 5H, s), 2.31(3H, s), 2, 59-2, 79(2H, m), 3, 03-3, 19(2H, m), 3.61(1, 5H, s), 3.63(1, 5H, s), 4, 03-4, 29(3H, m), 5.02(0, 5H, s), 5.04(0, 5H, s), 6.25(0, 5H, s), 6.26(0, 5H, s), 6.50-6, 58(1H, m), 6.63(0, 5H, d, J=8Hz), 6.65(0, 5H, s), 6.90-7, 07(2H, m), 7.14(0, 5H, t, J=8Hz), 7.20(0, 5H, t, J=8Hz), 7.46(0, 5H, t, J=2, 8Hz), 7.49(0, 5H, dt, J=2, 8Hz), 8.04(0, 5H, t, J=2Hz), 8.04(0, 5H, t, J=2Hz),	あ 他 会 所 の 第 の 第 の 第	場	
47	<u>.</u>		567 (H+)	1. 75-1. 94(2H m), 2. 27(1, 5H, s), 2. 30(1, 5H, s), 2. 32(3H, s), 2. 65-2. 77(2H, m), 3. 10-3. 26(2H, m), 4. 42-4. 71(2H, m), 4. 97(0, 5H, s), 4. 99(0, 5H, s), 5. 16(0, 5H, dd, J=6, 8. 5Hz), 5. 24(0, 5H, dd, J=6, 8. 5Hz), 5. 24(0, 5H, dd, J=6, 8. 5Hz), 5. 93(0, 5H, s), 5. 94(0, 5H, s), 6. 53-6. 65(2H, m), 7. 94(0, 5H, s), 6. 53-6. 65(2H, m), 7. 20-7. 38(6, 5H, m), 7. 15(0, 5H, t, J=8Hz), 7. 93(0, 5H, dd, J=1, 2, 8Hz), 7. 93(0, 5H, t, J=2Hz), 7. 98((0, 5H, t, J=2Hz), 7. 98((0, 5H, t, J=2Hz), 7. 97(0, 5H, t, J=2Hz), 7. 98((0, 5H, t, J=2Hz), 7. 97(0, 5H, t, J=2Hz), 7. 98((0, 5H, t, J=2Hz), 7. 97(0, 5H, t, J=2Hz), 7. 98((0, 5H, t, J=2Hz), 7. 98((0, 5H, t, J=2Hz), 7. 97(0, 5H, t, J=2Hz), 7. 98((0, 5H, t, J=2Hz), 7. 97(0, 5H, t, J=2Hz), 9. 97(0,	視色無晶形物質	光	50

【0064】実施例16

1, 4-ジヒドロー2, 6-ジメチルー4ー (3-二ト ロフェニル) -3, 5-ピリジンジカルポン酸メチル 1- (フェノキシメチル) -2- (1, 2, 3, 4-テ トラヒドロキノリン-1-イル) エチル エステル (4 8) : 実施例14と同様の方法により標題化合物(4 8) 363 頭を得た。この一部をとり、シリカゲルカラ ムクロマトグラフィー (ペンゼン:アセトン=30:

(黄色結晶) と後溶出物質48b (黄色結晶) の比率 は、4:3であった。

[0 0 6 5] 48a:mp136-138°C.

¹ H-NMR (CDCl₃) δ:1.80-1.89(2H, m), 2.33(3H, s), 2.35(3 H, s), 2.70 (2H, t, J=6.5Hz), 3.33 (2H, t, J=6Hz), 3.60-3.65 (2H, m), 3.64(3H, s), 3.90(1H, dd, J=3.5, 1.0Hz), 3.98(1H, dd, J=4, 10Hz), 5. 12(1H, s), 5. 37-5. 45(1H, m), 6. 16(1H, s), 6.55(1H, dt, J=1, 7.5Hz), 6.77-6.82(3H, m), 6.88-7.05 1) でジアステレオマーを分離した。先溶出物質48a 50 (4H, m), 7.22-7.29(2H, m), 7.57-7.61(1H, m), 7.82(1H, dd

d, J=1, 2, 8Hz), 8.04(1H, t, J=2Hz).
NS m/z:597(N+).

48b; H-NMR(CDCl;) Ø:1.71-1.80(2H, m), 2.34(3H, s), 2.3 6(3H, s), 2.66(2H, t, J=6.5Hz), 3.11(1H, t, J=5Hz), 3.13-(1H, t, J=5Hz), 3.28(1H, dd, J=5.5, 14.5Hz), 3.47(1H, dd, J=8.5, 14.5Hz), 3.60(3H, s), 4.14(2H, d, J=3.5Hz), 5.09(1H, s), 5.35-5.43(1H, m), 6.06(1H, s), 6.54(1H, t, J=7.5Hz), 6.68(1H, d, J=8Hz), 6.89(1H, dd, J=1.5, 7.5Hz), 6.93-7.00(4H, m), 7.27-7.32(2H, m), 7.38(1H, t, J=8Hz), 7.66-7.71(1H, m), 8.00(1H, ddd, J=1, 2, 8Hz), 8.17(1H, t, J=2Hz), 2).

【0066】実施例17

1, 4-ジヒドロ-2, 6-ジメチル-4-(3-二トロフェニル) -3, 5-ピリジンジカルボン酸 2- (3-(1, 2, 4, 5-テトラヒドロ-7, 8-ジメトキシ-2-オキソ-3H-3-ベンズアゼピン-3-イル) プロピル) -メチルアミノ} エチル メチルエステル(49):1, 4-ジヒドロ-2, 6-ジメチル-4-(3-ニトロフェニル) -3, 5-ピリジンジカルボン酸水素メチル(548 mg) を無水ジメチルホル 20ムアミドー無水ジクロロメタン混液(1:4)(5ml)に溶かし、これに氷冷下、塩化チオニル(196 mg)の無水ジクロロメタン(0.5ml)溶液を滴下し、0℃で1時間提幹した。この溶液に、4,5-ジヒドロ-3-

52

{3~((2~ヒドロキシエチル)メチルアミノ)プロピル}~7,8~ジメトキシ~3H~3~ベンズアゼピン~2(1H)~オン(504g)の無水ジクロロメタン(1ml)溶液を滴下した後、更にN~メチルモルホリン(152g)の無水ジクロロメタン(0.5ml)溶液を滴下し、氷冷下、2時間提幹を続けた。反応液に水を加えジクロロメタンで抽出し、乾燥、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=10:1)で精製して、標質化合物(49)553gを得た。

【0067】黄色無晶形物質

¹H-NMR(CDCI₁) δ :1.66-1.78(2H, m), 2.21(3H, s), 2.35(3 H, s), 2.36(3H, s), 2.37-2.45(2H, m), 2.51-2.67(2H, m), 3. 03(2H, t, J=6Hz), 3.42(2H, t, J=7Hz), 3.63(3H, s), 3.72(2 H, t, J=6Hz), 3.81(2H, s), 3.84(3H, s), 3.85(3H, s), 4.13(2 H, t, J=5.5Hz), 5.11(1H, s), 5.94(1H, s), 6.56(1H, s); 6.60 (1H, s), 7.38(1H, t, J=8Hz), 7.65(1H, dt, J=2, 8Hz), 7.99(1 H, dt, J=2, 8Hz), 8.11(1H, t, J=2Hz).

MS m/z:650(M+).

【0068】実施例18 実施例17と同様にして、表19~表21に示す化合物 (50)~化合物(53)を得た。

[0069] 【表19】

	供 块	黄色無晶形物質
OCH.	¹H-NMR(CDC1ª) &:	1. 14(3H, t, J=8Hz), 1. 98-2. 14(2H, br), 2. 37(3H, s), 2. 38(3H, s), 2. 75-3. 15(6H, br), 3. 12(2H, t, J=6Hz), 3. 48(2H, t, J=6. 5Hz), 3. 66(3H, s), 3. 77(2H, t, J=6Hz), 3. 80(2H, s), 4. 33-4. 47(2H, br), 5. 06(1H, s), 6. 36-6. 46(1H, br), 6. 59(1H, br), 6. 64(1H, s), 7. 40(1H, t, J=8. 5Hz), 7. 62(1H, d, J=8. 5Hz), 7. 62(1H, d, J=8. 5Hz), 7. 97-8. 03(1H, m), 8. 06(1H, t, J=2Hz).
	質 量 スペクトル (a/2)	664 (и•)
CH _a COC CH _a COC NO ₂ R ⁷ H _a C CH _a	. R7	-CzHs
ů ,	化合物 母 母	20
	【表	20]

[0070]

<i>55</i>	(29)	56
## ##	黄色無 晶形物質	黄色無晶形物質
'H-NMR(CDC13) &:	1. 63-1. 74(1. 48H, m), 1. 82-1, 95(0, 52H, m), 2. 32(2, 22H, s), 2. 35(3H, s), 2. 38(0, 78H, s), 2. 43-2, 51(2H, m), 2. 61-2, 79(2H, m), 2. 94-3, 03(2H, m), 3. 32-3, 46(2H, m), 3. 53-3, 61(4H, m), 3. 63(2, 22H, s), 3. 66(0, 78H, s), 3. 76(1, 48H, s), 3. 79(0, 52H, s), 3. 83(4, 44H, s), 3. 85(1, 56H, s), 4. 01-4, 19(2H, m), 5. 10(0, 74H, s), 5. 11(0, 26H, s), 6. 15(0, 74H, s), 6. 19(0, 26H, s), 6. 53-6, 60(2H, m), 7. 18-7, 29(5H, m), 7. 32(0, 74H, t, J=8Hz), 7. 39(0, 26H, t, J=8Hz), 7. 61(0, 74H, d, J=8Hz), 7. 66(0, 26H, d, J=8Hz), 7. 94-8, 02(1H, m), 8. 09(0, 74H, t, J=2Hz), 8. 12(0, 26H, t, J=2Hz),	1. 74-1. 89 (2H, m), 2, 33 (3H, s), 2, 35 (3H, s), 3, 05 (2H, t, J=6, 5Hz), 3, 29 (2H, t, J=7, 5Hz), 3, 46 (2H, t, J=7, 5Hz), 3, 49 (2H, t, J=7Hz), 3, 65 (3H, s), 3, 17 (2H, t, J=6, 5Hz), 3, 82 (2H, s), 3, 83 (3H, s), 3, 17 (2H, t, J=6, 5Hz), 3, 82 (2H, s), 5, 60 (1H, s), 6, 50 (1H, s), 6, 50 (1H, s), 6, 60 (1H, s), 6, 60 (1H, s), 6, 60 (1H, t, J=8Hz), 7, 17 (2H, t, J=7, 5Hz), 7, 35 (1H, t, J=8Hz), 7, 60 (1H, dd, J=2, 8Hz), 7, 96-8, 02 (1H, m), 8, 10 (1H, t, J=2Hz).
質 量 スペクトル (m/z)	726 (M•)	712 (K°)
R.	-CH ₂	
化合物番号号	51	22

[0071] 【波21】

		37
	 ⊭ 	黄色無晶形物質
	n-war (cucis) o	0. 90-0. 96 (6H, ω), 1. 60-1. 72 (2H, α), 2. 35 (3H, s), 2. 36 (3H, s), 2. 41 (2H, t, J=7Hz), 2. 48-2. 65 (2H, α), 2. 80-2. 93 (1H, ω), 3. 04 (2H, t, J=3. 5Hz), 3. 41 (2H, t, J=7Hz), 3. 64 (3H, s), 3. 70 (2H, t, J=5. 5Hz), 3. 80 (2H, s), 3. 83 (3H, s), 3. 84 (3H, s), 6. 56 (1H, s), 6. 59 (1H, s), 6. 09 (1H, s), 6. 56 (1H, t, J=8Hz), 7. 37 (1H, t, J=8Hz), 7. 64 (1H, t, J=2Hz), 8. 11 (1H, t, J=2Hz), 9. 6. 11 (1H, t, J=4Hz), 9. 6. 11 (1H, t, J=
阿克	(z/m)	678 (H*)
10	۷.	-CH (CH ₀) 2
化合物	番	23

【0072】 実施例19

1, 4-ジヒドロー2, 6-ジメチルー4ー(3-二ト ロフェニル)-3,5-ピリジンジカルボン酸 2-【3-(10、11-ジヒドロー5H-ジベンズ [b, f] アゼピン-5-イル) プロピル) メチルアミ ノ】エチル メチルエステル (54):1,4-ジヒド ロー2、6-ジメチルー4-(3-ニトロフェニル)-3,5-ピリジンジカルポン酸水索メチル (475 mg) を無水ジメチルホルムアミドー無水ジクロロメタン 10 (1:4) (5 ml) の混液に溶解させ、氷冷下、塩化チ オニル (170g) の無水ジクロロメタン (0.5回) 溶液を滴下し1時間攪拌した。この溶液に、10,11 -ジヒドロ-5- (3-((2-ヒドロキシエチル) メ チルアミノ) プロピル} - 5 H - ジベンズ [b, f] ア ゼピン (385mg) の無水ジクロロメタン (1ml) 溶液 を商下し、更にN-メチルモルホリン(131mg)の無 水ジクロロメタン(0.5ml)溶液を加え、氷冷下4時 間攪拌を続けた。反応液に水を加えジクロロメタンで抽 出し、乾燥、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカ 20 ゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:アセトン= 5:1) で精製して、標題化合物 (54) 180 取を得 た。

58

【0073】黄色無晶形物質

H-NMR (CDC1,) 6:1.64-1.76(2H, m), 2.15(3H, s), 2.32(3 H, s), 2.37(3H, s), 2.42(2H, t, J=7Hz), 2.53(2H, dt, J=3, 7Hz), 3.15(4H, s), 3.63(3H, s), 3.74(2H, t, J=7Hz), 4.09(2H, dt, J=3, 7Hz), 5.10(1H, s), 5.78(1H, s), 6.90(2H, dt, J=1, 5, 7Hz), 7.04-7.15(6H, m), 7.34(1H, t, J=8Hz), 7.65(1H, d, J=8Hz), 7.96-8.02(1H, m), 8.09(1H, t, J=1Hz).

30 MS m/z:607 OH+).

【0074】実施例20

実施例19と同様にして表22~表23に示す化合物 (55) ~化合物 (58) を合成した。 【0075】

【表22】

ΔN

•	曲	黄色無晶形物質	黄色無晶形物質
	¹H-NMR (CDC1 ®) & :	0. 91(3H, t, J=7Hz), 1, 60-1, 73(2H, m), 2, 33(3H, s), 2, 37(3H, s), 2, 38-2, 63(6H, m), 3, 15(4H, s), 3, 64(3H, s), 3, 73(2H, t, J=7Hz), 4, 04(2H, t, J=6Hz), 5, 11(1H, s), 5, 74(1H, s), 6, 90(2H, dt, J=1, 5, 7Hz), 7, 04-7, 15(6H, m), 7, 33(1H, t, J=8, 5Hz), 7, 64(1H, d, J=8, 5Hz), 7, 97-8, 03(1H, m), 8, 09(1H, t, J=1Hz).	1. 62-1. 73 (2H, m), 2. 31 (3H, s), 2. 38 (3H, s), 2. 48 (2H, t, J=7Hz), 2. 54-2. 72 (2H, m), 3. 02 (4H, s), 3. 50 (2H, s), 3. 63 (3H, s), 3. 70 (2H, t, J=7Hz), 4. 01-4. 16 (2H, m), 5. 10 (1H, s), 5. 75 (1H, s), 6. 89 (2H, dt, J=1. 5, 7Hz), 7. 00-7. 13 (6H, m), 7. 19 (5H, s), 7. 29 (1H, t, J=8Hz), 7. 50 (1H, d, J=8Hz), 7. 95-8. 00 (1H, m), 8. 08 (1H, t, J=2Hz).
	質 量 スペクトル (m/2)	638 (₩•)	700 (M+)
H ₃ C00C C00 N ₃	R7	-C2Hs	€ ED
±	化合物器	55	95
	•	【表23】	

[0076]

化合物番号	抑制率(%)
19	76.5
29	60.7
38	42.5
ニフェジピン	97.5

【0079】試験例2(血圧降下作用)

高血圧自然発症ラット(以下、「SHR」と略す)に被検薬を経口投与し、血圧降下作用を検討した。すなわ 10 ち、WeeksとJonesの方法(Weeks J. R. and Jones J. A., Proc. Soc. Exptl. Bll. Med., 104巻, 646 -648頁(1960年))に準じて、25~40週齡のSHRの腹部大勁駅にカテーテルを留置した。術後2~3日経過してから、背頸部から体外に導出したカテーテルを血圧測定装置(ポリグラフRM-6000:日本光電)に接続し、無麻酔・無拘束の条件下で、血圧及び心拍数を測定した。被検薬は、0.5%カルポキシメチルセルロースに懸濁して経口投与した。4時間以上の血 20 圧測定によって得られた基準血圧に対し、被検薬によって最も低下した時の血圧をもって次式により降圧率を求

めた。 【0080】 【数1】

降圧率 (%) =
$$\frac{A-B}{A} \times 100$$

A:基準となる血圧 B:最も低下した時の血圧

【0081】結果を表25に示す。尚、表中の化合物番号は実施例に示したとおりである。

【0082】 【表25】

化合物番号	降圧率(%)・
19	2 9. 1
29	3 1. 8
38	3 7. 2
ニフェジピン	2 4. 3

*:各サンブル1 () mg/kg経口投与による降圧%

フロントページの続き

(72) 発明者 柿本 雅範

広島県高田郡甲田町下甲立1624 湧永製薬 株式会社内 (72) 発明者 田村 浩一

株式会社内

(72) 発明者 平田 晃陰

株式会社内

2/7/1 DIALOG(R)File 351:Derwent WPI (c) 2003

Thomson Derwent. All rts. reserv. 009751958 WPI Acc No: 1994-031809/199404

Novel dihydro-pyridine derivs - are long-lasting calcium blockers and anti hypertensives, used in treatment of angina pectoris, cerebrovascular disease and hypertension

Patent Assignee: WAKUNAGA SEIYAKU KK (WAKT)

Number of Countries: 001

Number of Patents: 001 Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

JP 5339263 A 19931221

JP 92147518 A 19920608 199404 B

Priority Applications (No Type Date): JP 92147518 A 19920608

JP 5339263 A 33 C07D-401/12

Abstract (Basic): JP 5339263 A X, Y = nitro or halo and R1 = a gp. of formula (2)-(9), R2 = lower alkyl, lower alkenyl, aralkyl, acyl, toluenesulphonyl or esterified carboxyl; R3 = H or lower alkoxy; R4 = H or lower alkyl; R5 = H, phenyl, aralkyl, or lower alkyl opt. substd. by lower alkoxy, lower alkenyloxy or phenoxy; R6 = H, lower alkyl or phenyl; and R7 = lower alkyl, aralkyl or phenyl. USE/ADVANTAGE - (1) shows long-lasting calcium blocking and antihypertensive effects, and are useful for the treatment of angina pectoris, cerebrovascular disease and hypertension. In an example, 1,4-dihydro-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-3,5-pyridine-dicarboxylic acid methyl hydride (244mg) was dissolved in (DMF/CH2Cl2=1/4) (5ml), to which a CH2Cl2 soln. (0.5ml) of thionyl chloride (88mg) was added dropwise under ice-cooling and stirred for 1 hr. A CH2Cl2 soln. (1ml) of 1-benzyl-1,2,3,4-tetrahydro-4-quinolinol (160mg) was added to the soln, stirred for 3 hrs., treated with water and extracted with CHCl3. The organic layer was washed with satd. saline soln. dried and evaporated in vacuo. The residue was chromatographed on silica gel (eluent: CH2Cl2) to give 95mg 1,4-dihydro-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-3,5-pyridinedicarboxylic acid 1-benzyl-1,2,3,4-tetrahydro-4-quinolyl methyl ester. Dwg.0/0

Derwent Class: B03 International Patent Class (Main): C07D-401/12 International Patent Class

(Additional): A61K-031/435; A61K-031/47; A61K-031/55

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
[°] □ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ other:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.